


 12

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

 Anmeldenummer: 84105747.4


 Int. Cl.³: **C 07 D 209/88**
A 61 K 31/40


 Anmeldetag: 19.05.84

 Priorität: 26.05.83 DE 3319027


 Veröffentlichungstag der Anmeldung:
 05.12.84 Patentblatt 84/49

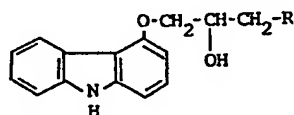
 Benannte Vertragsstaaten:
 AT BE CH DE FR GB IT LI LU NL SE

 Anmelder: Boehringer Mannheim GmbH
 Sandhoferstrasse 116
 D-6800 Mannheim 31(DE)

 Erfinder: Leinert, Herbert, Dr.-Ing.
 Essigkamm 11
 D-6148 Heppenheim(DE)

 Verfahren zur Herstellung von optisch aktiven Carbazol-Derivaten, neue R- und S-Carbazol-Derivate, sowie Arzneimittel, die diese Verbindungen enthalten.

 Die Erfindung betrifft eine asymmetrische Synthese mit hoher optischer Reinheit von R- und S-Carbazol-Derivaten der Formel I



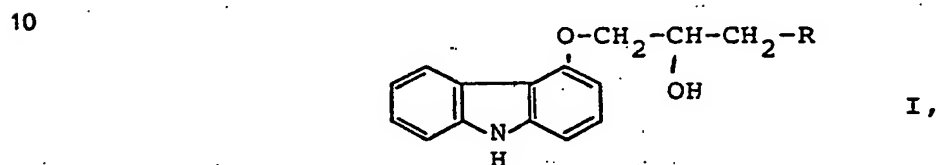
I,

in der R ein unsubstituierter oder substituierter Aminorest bedeutet, deren pharmakologisch verträgliche Salze, ihre Verwendung als Arzneimittel, neue R- und S-Carbazol-Derivate, sowie R-4-(2,3-Epoxy-propoxy)-carbazol und S-4-(2,3-Epoxy-propoxy)-carbazol als Zwischenprodukte zur Herstellung von R- und S-Carbazol-Derivaten der Formel I.

EP 0 127 099 A1

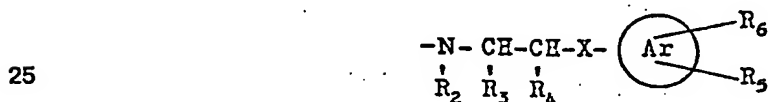
1 Verfahren zur Herstellung von optisch aktiven Carbazol-Derivaten, neue R- und S-Carbazol-Derivate, sowie Arzneimittel, die diese Verbindungen enthalten

5 Die Erfindung betrifft eine asymmetrische Synthese mit hoher optischer Reinheit von R- und S-Carbazol-Derivaten der Formel I



15 in der R ein unsubstituierter oder substituierter Aminorest bedeutet, sowie deren pharmakologisch verträgliche Salze und ihre Verwendung als Arzneimittel.

20 R bedeutet insbesondere eine Aminogruppe, die durch eine niedere Alkylgruppe mit 1 - 6 C-Atomen, wie Methyl, Ethyl, Isopropyl oder tert. Butyl substituiert ist oder den Rest



in dem

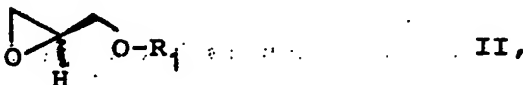
30 R_2 Wasserstoff, eine niedere Alkylgruppe oder eine Benzyl-, Phenylethyl- oder Phenylpropylgruppe,

R_3 Wasserstoff oder eine niedere Alkylgruppe,

35 R_4 Wasserstoff oder eine niedere Alkylgruppe,

- 1 X einen Valenzstrich, eine $-\text{CH}_2$ -Gruppe, ein Sauerstoff-
oder Schwefelatom,
- 5 Ar einen Phenyl-, Naphthyl-, Indanyl-, Tetrahydronaphthyl-
oder Pyridyl-Rest und
- 10 R_5 und R_6 , welche gleich oder verschieden sein können, je-
weils Wasserstoff, Halogen, eine niedere Alkyl-
gruppe, eine Aminocarbonylgruppe, eine Hydroxy-
gruppe, eine niedere Alkoxygruppe, eine Benzyloxy-
gruppe, eine niedere Alkylmercaptogruppe, eine
niedere Alkylsulfinylgruppe, eine niedere Alkyl-
sulfonylgruppe oder auch gemeinsam eine Methylen-
dioxygruppe bedeuten.
- 15 Die niederen Alkylgruppen R_2 , R_3 , R_4 , R_5 und R_6 und die
niedere Alkoxy-, niedere Alkylthio-, niedere Alkylsulfinyl-
und niedere Alkylsulfonyl-Gruppen R_5 und R_6 haben vorzugs-
weise 1 - 6, insbesondere 1 - 4 C-Atome.
- 20 Verbindungen mit den oben genannten Substituenten R sind in
der DE-PS 22 40 599 und in der EP-PS 4 920 beschrieben.
- 25 Nach den in diesen Schriften aufgeführten Verfahren werden in
allen Fällen Racemate der beschriebenen Verbindungen erhalten.
Eine Trennung des Racemates in die optisch aktiven Antipoden
geschieht nach an sich bekannten Methoden über die
Diastereomeren-Spaltung unter Verwendung bekannter optisch
30 aktiver Säuren oder Basen. Dieses Verfahren ist sehr auf-
wendig und liefert in der Regel keine reinen optisch aktiven
Substanzen. Die Verunreinigungen durch den jeweiligen anderen
Antipoden sind praktisch nicht zu vermeiden. Es stellte sich
daher die Aufgabe, einen Syntheseweg für die Herstellung der
35 Antipoden in reiner Form zu finden.

1 Diese Aufgabe wurde durch die vorliegende Erfindung gelöst.
Zur Herstellung von R-Carbazol-Derivaten der Formel I wird ein
S-Epoxid der Formel II



in der R₁ ein substituiertes Sulfonsäure-Derivat
bedeutet,

10 mit 4-Hydroxy-carbazol in Gegenwart eines organischen
Lösungsmittels in alkalischem Medium umgesetzt und das
erhaltene

15 R-4-(2,3-Epoxy-propoxy)-carbazol

mit Ammoniak oder einem substituierten Amin der oben an-
gegebenen Bedeutung RH umgesetzt und anschließend die erhal-
tene Verbindung gewünschtenfalls in ein pharmakologisch
20 verträgliches Salz überführt.

Substituierte Sulfonsäuren hinsichtlich R₁ sind vorzugs-
weise Methansulfonsäure, p-Toluolsulfonsäure und Benzol-
25 sulfonsäure.

Das entsprechende S-Carbazol-Derivat der Formel I wird
in ähnlicher Weise erhalten. Hierzu wird zunächst

30 R-(-)Epichlorhydrin mit 4-Hydroxy-carbazol in Gegenwart
eines organischen Lösungsmittels in alkalischem Medium um-
gesetzt und das erhaltene

35 S-4-(2,3-Epoxy-propoxy)-carbazol

mit Ammoniak oder einem substituierten Amin der oben genannten Bedeutung umgesetzt und anschließend die erhaltene Verbindung gewünschtenfalls in ein pharmakologisch verträgliches Salz überführt.

Die Herstellung der Schlüsselsubstanzen der Formel II, vorzugsweise des Mesyl-Derivates, und des R(-)-Epichlorhydrin sind in der Literaturstelle Baldwin, J.org.Chem. Vol. 43, 1978, Seite 4876 beschrieben. Danach wird D-Mannit mit Aceton in Gegenwart von ZnCl_2 in 1,2,5,6-Di-o-isopropyliden-D-mannit überführt. Hierauf wird durch Spaltung mit Natriummetaperjodat und nachfolgender sofortiger Reduktion der intermediär entstehenden Aldehydfunktion das S(+)-Isopropyliden-glycerin erhalten. Tosylierung dieser Substanz ergibt das R-3-Tosyloxypropandiol-acetonid, das sofort ohne Isolierung in R(-)-3-Tosyloxy-1,2-propandiol überführt wird. Aus diesem wird durch Umsetzung mit Natriummethylat R-Glycidol erhalten, das wegen der Gefahr der Racemisierung sofort mit Methansulfonylchlorid in S(+)-3-Mesyloxy-1,2-epoxypropan überführt wird.

Zur Darstellung des R(-)-Epichlorhydrin wird S(+)-3-Mesyloxy-1,2-epoxypropan mit Salzsäure zu R-1-Chlor-2-hydroxy-3-mesyloxypropan geöffnet, das ohne Reinigung in Ethylenglykol mit Natriummethylenglykolat zu R(-)-Epichlorhydrin umgesetzt wird.

Die beiden aufgeführten Schlüsselsubstanzen werden jeweils mit 4-Hydroxy-carbazol unter Umkehr der Konfiguration zu den bisher nicht bekannten R(-)-4-(2,3-Epoxy-propoxy)-carbazol bzw. S(+)-4-(2,3-Epoxy-propoxy)-carbazol umgesetzt, die ebenfalls Gegenstand der Erfindung sind. Die beiden neuen Antipoden fallen bei den Verfahren mit einer optischen Reinheit von nahezu 100 % an.

1 Die optisch aktiven Antipoden des 4-(2,3-Epoxy-propoxy-
carbazols werden unter Beibehaltung der Konfiguration mit
entsprechenden Aminen zu den optisch aktiven Verbindungen
5 der Formel I umgesetzt. Hierzu wird in der Regel in einem
organischen Lösungsmittel wie z.B. Methanol, Ethanol, Iso-
propanol, das Carbazol-Derivat mit dem Amin längere Zeit
am Rückfluß erhitzt.

10 Die optisch aktiven Carbazol-Derivate der Formel I sind
neue Verbindungen. Die pharmakologische Wirksamkeit der
jeweiligen Antipoden ist im Vergleich zu der des Racemats
sehr unterschiedlich. Während z.B. beim Carvedilol nur das
S(-)-[1-Carbazolyl-(4)-oxy]-3-[2-(2-methoxy-phenoxy)]-7-
15 ethylamino-propanol-(2) (linksdrehende Isomere - Bsp. 8)
β-blockierende Eigenschaften aufweist, ist die vasodila-
tierende Wirkung bei beiden Isomeren dieser Verbindung vor-
handen (vgl. Versuchsbericht). Aufgrund dieser Tatsache
werden die unterschiedlichen pharmakologischen Eigenschaften
bei der Entwicklung von Arzneimitteln nutzbar gemacht.

20 Durch freiwählbare Mischungsverhältnisse aus R- und
S-Enantiomeren kann die jeweils günstigste Relation der
beiden Wirkqualitäten zueinander gezielt eingestellt werden.

25 Beispiel:

Erweist sich bei einem Racemat die β-Blockade, getragen durch
S-Enantiomere, im Verhältnis zur Blutdrucksenkung, getragen
durch die R- und S-Enantiomeren, zu stark, kann man durch
30 Veränderung des S-Anteils ein ausgewogeneres Wirkungsver-
hältnis erreichen.

Anwendbar sind demnach Mischungen von R : S von 1 : 99 bis
99 : 1. Ausgenommen im Sinne der Erfindung ist das Ver-
35 hältnis 50 : 50 (Racemat).

1

Versuchsprotokollβ-Blockade

5 An wachen Kaninchen wurde die β-blockierende Wirkung anhand
der Hemmung der Isoprenalintachycardie (entsprechend der
Methode von Bartsch et al /Experiments in animals on the
pharmacological effects of metipranolol in comparison with
10 propranolol and pindolol - Drug Res. 27, (II), 12, 2319 -
2322, 1977) bestimmt.

Als Maß für die β-blockierende Wirkstärke wurde die 50 %ige
Hemmdosis berechnet.

15 Vasodilation (gemessen als unmittelbare Blutdrucksenkung
nach einmaliger Applikation)

An wachen spontan hypertonen Ratten (SHR) wurden Katheter in
die Arteria femoralis und die Vena jugularis implantiert.
20 Über die Vene wurden entsprechende Dosen der Enantiomere
(R-Carvedilol bzw. S-Carvedilol in den Dosen 0,03; 0,1;
0,3; 1,0 und 3 mg/kg i.v.) injiziert und über den arteriel-
len Druckkatheter (als Ausdruck der Vasodilatation) die
arterielle Blutdrucksenkung erfaßt. Als Maß für den anti-
25 hypertensiven Effekt wurden die Dosen zur Blutdrucksenkung
um 30 mm Hg berechnet.

30

35

Wirkung von R- und S-Carvedilol (BM 14.190) auf Herz (β -Blockade) und Gefäße (Blutdruck)

(Reinheit %)	β -Blockade		Vasodilatation	
	r	ED ₅₀ % (mcg/kg i.v.)	r	ED ₃₀ mm Hg (mcg/kg i.v.)
R-Carvedilol ($> 99,4$ %)	0,96	3980	0,97	2960
S-Carvedilol ($> 99,4$ %)	0,99	25	0,96	270
Relation $\frac{R}{S}$	-	160	-	11

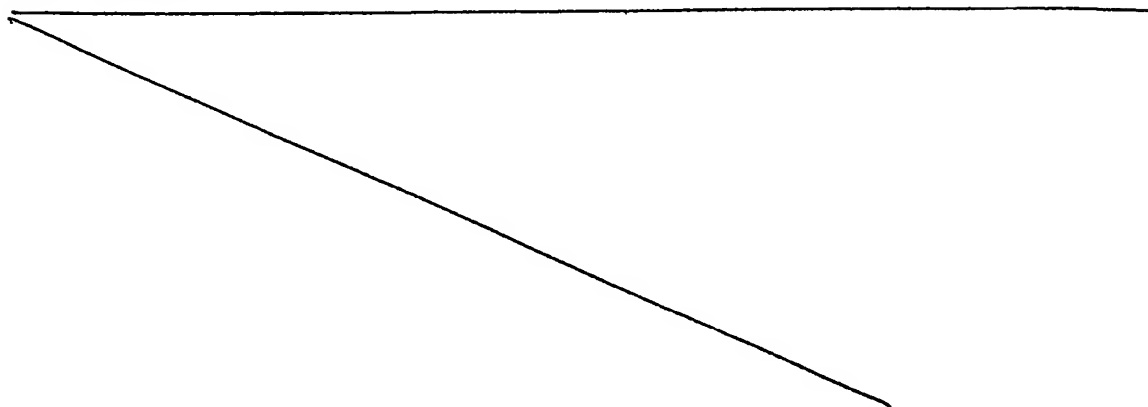
Carvedilol = $[1\text{-Carbazolyl-(4)-oxy-3-[2-(2-methoxy-phenoxy)]-ethylamino-propanol-(2)}$, Racemat

Ergebnisse

Die Resultate der Untersuchungen sowohl bezüglich der β -Blockade als auch der Blutdruck- bzw. Gefäßwirkung sind in der vorstehenden Tabelle dargestellt. Danach ergeben sich mit Korrelationskoeffizienten (r) von zwischen 0,96 bis 0,99 sehr gute Dosiswirkungsbeziehungen. Bezüglich der β -Blockade ist zwischen den beiden Enantiomeren ein so großer Unterschied, daß praktisch nur S-Carvedilol als β -Blocker bezeichnet werden kann. Erst in 160fach höherer Dosis ist auch für R-Carvedilol eine β -Blockade nachweisbar, die möglicherweise auf Spuren von S-Carvedilol zurückzuführen ist.

Bezüglich der blutdrucksenkenden Wirkung ist zwischen S- und R-Carvedilol ein vergleichsweise geringer Unterschied feststellbar. Der Differenzfaktor beträgt 11, die absolut erforderliche Dosis um eine Blutdrucksenkung um 30 mm Hg zu erreichen, liegt bei S-Carvedilol mit 270 mcg/kg i.v. im Verhältnis zur β -Blockade ca. 10fach höher.

Eine weitere Besonderheit der unterschiedlichen pharmakologischen Eigenschaften von Enantiomeren einer Verbindung der Formel I ist, daß nur die R-Enantiomeren ein ausgeprägte Antiglaukomwirkung aufweisen und daher als optisch reine Substanzen bei der Glaukombehandlung Verwendung finden können.



1 Zur Überführung der Verbindungen der Formel I in ihre pharmakologisch unbedenklichen Salze setzt man diese, vorzugsweise in einem organischen Lösungsmittel, mit der äquivalenten Menge einer anorganischen oder organischen Säure, z.B. Salzsäure, Bromwasserstoffsäure, Phosphorsäure, Schwefelsäure, Essigsäure, Citronensäure, Maleinsäure, Benzoessäure um.

10 Zur Herstellung von Arzneimitteln werden die Verbindungen der Formel I in an sich bekannter Weise mit geeigneten pharmazeutischen Trägerstoffen, Aroma-, Geschmacks- und Farbstoffen gemischt und beispielsweise als Tabletten oder Dragees ausgeformt oder unter Zugabe entsprechender Hilfsstoffe in Wasser oder Öl, wie z.B. Olivenöl, suspendiert oder gelöst.

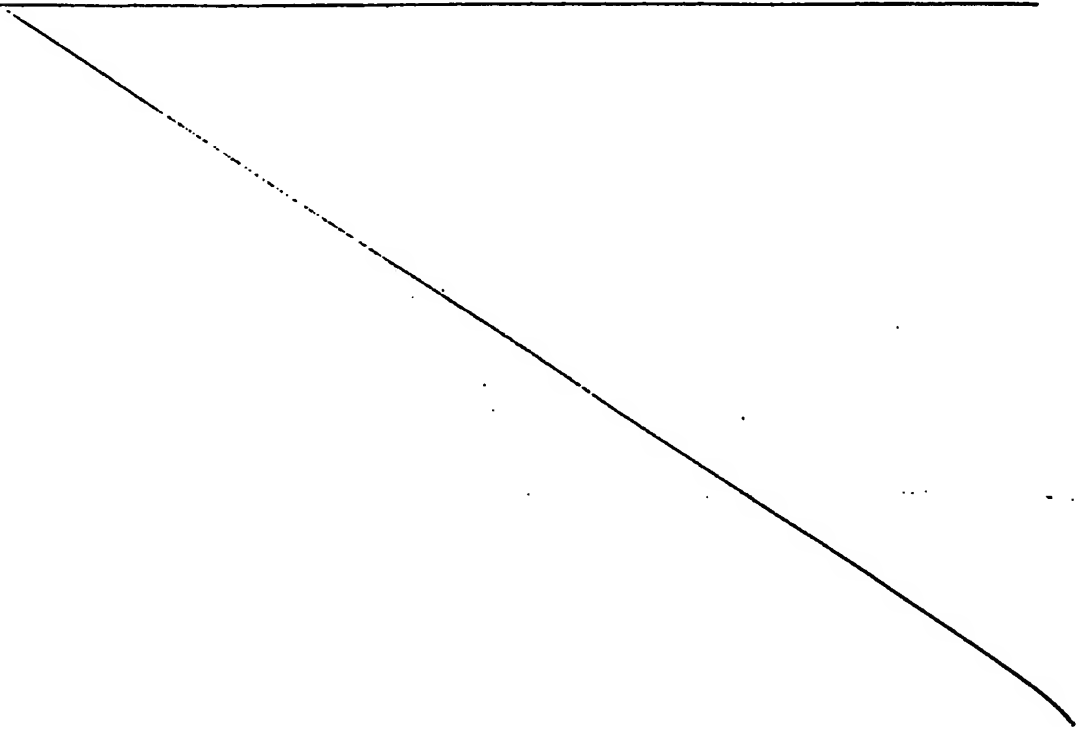
15 Zur Glaukombehandlung werden Verbindungen der Formel I bzw. ihre pharmakologisch unbedenklichen Salze in Form von Augentropfen verwendet. Bevorzugt sind Salze mit physiologisch verträglichen anorganischen oder organischen Säuren, z.B. Salzsäure, Bromwasserstoffsäure, Phosphorsäure, Schwefelsäure, Essigsäure, Salicylsäure, Citronensäure, Benzoessäure, Naphthoesäure, o-Acetoxybenzoessäure, Adipinsäure oder Maleinsäure.

25 Geeignet sind isotone Lösungen mit einem pH von ca. 7,0.

30 Als Medium kommt vorzugsweise Wasser zur Anwendung, welches übliche Zusätze wie Konservierungsmittel, Lösungsvermittler oder Puffer enthalten kann. Als Konservierungsmittel kommen vorzugsweise Benzylalkohol, Benzalkoniumchlorid, Phenol oder Chlorhexidinacetat in Frage. Lösungsvermittler sind insbesondere Polyethylenglykole, Polyvinylpyrrolidon oder Glycerin. Als Puffer werden bevorzugt Essigsäure/Natriumacetat, Citronensäure/Natriumcitrat oder Natrium-EDTA verwendet.

1 Die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I und ihre
Salze können in flüssiger oder fester Form enteral oder
parenteral appliziert werden. Als Injektionsmedium kommt
vorzugsweise Wasser zur Anwendung, welches die bei Injektions-
5 lösungen üblichen Zusätze wie Stabilisierungsmittel, Lösungs-
vermittler oder Puffer enthält. Derartige Zusätze sind z.B.
Tartrat- und Citratpuffer, Ethanol, Komplexbildner (wie
Ethylendiamintetraessigsäure und deren nicht-toxische Salze),
hochmolekulare Polymere (wie flüssiges Polyethylenoxid) zur
10 Viskositätsregulierung. Feste Trägerstoffe sind z.B. Stärke,
Lactose, Mannit, Methylcellulose, Talkum, hochdisperse
Kieselsäuren, höhermolekulare Fettsäuren (wie Stearinsäure),
Gelatine, Agar-Agar, Calciumphosphat, Magnesiumstearat, tie-
rische und pflanzliche Fette und feste hochmolekulare Poly-
15 mere (wie Polyethylenglykole), für orale Applikation ge-
eignete Zubereitungen können gewünschtenfalls Geschmacks-
und Süßstoffe enthalten.

20 Die Erfindung wird durch die folgenden Beispiele näher er-
läutert: .



Beispiel 1S (+)-3-Mesyloxy-1,2-epoxypropan

10.5 g R-Glycidol werden in einer Mischung aus 23.3 ml Triethylamin und 210 ml absol. Toluol geloest. Hierzu tropft man bei 0-5°C unter Ruehren eine Loesung von 11.5 ml Methansulfonylchlorid in 50 ml absol. Toluol und laeßt dann ueber Nacht im Kuehlschrank stehen. Man saugt ab und dampft i. Vak. ein. Der Rueckstand wird in Methylenchlorid geloest, die Loesung mit 1 N HCl, gesaettigter Natriumhydrogenkarbonatloesung und Wasser gewaschen, ueber Natriumsulfat getrocknet und eingedampft. Der Rueckstand wird destilliert.

Ausbeute: 9 g Sdp.: 100°C/0.8 mm

$[\alpha]_D^{20}$: + 24.2° (c = 2.9; Methanol)

Das eingesetzte R-Glycidol wird wie folgt hergestellt:

a) 1,2,5,6-Di-o-isopropyliden-D-mannit

Zu 2350 ml ueber neutralem Aluminiumoxid getrocknetes Aceton gibt man 200 ml Molekularsieb 3 Å, traegt langsam unter Ruehren 456 g Zinkchlorid ein, wobei sich die Loesung leicht erwaermt und laeßt dann ueber Nacht bei Raumtemperatur stehen. Anschließend traegt man unter Ruehren 285 g D (-)-Mannit ein und ruehrt noch 3 Std. bei Raumtemperatur weiter, wobei der Mannit in Loesung geht. Man saugt ab, waescht mit wenig trockenem Aceton den Filterrueckstand nach und gibt die Loesung sofort unter Ruehren auf eine Mischung aus 570 g Pottasche, 600 ml Wasser und 1700 ml Ether. Man filtriert vom ausgefallenen Zinkkarbonat ab und dampft ein. Der Rueckstand wird in Methylenchlorid aufgenommen und das noch vorhandene

Wasser abgetrennt. Anschließend wird die Methylenchlorid-loesung ueber Natriumsulfat getrocknet, mit Floridin behandelt und weitgehend eingeeengt. Dann gibt man 3 Liter Cyclohexan zu und laeßt kristallisieren. Der Rueckstand wird zur weiteren Reinigung nochmals aus Cyclohexan umkristallisiert.

Ausbeute: 200 g Schmp. 120-121°C

b) S (+)-Isopropyliden-glycerin

Zu einer Loesung von 199 g Natriummetaperjodat in 1680 ml Wasser gibt man unter Ruehren und Eiskuehlung im Verlauf von 45 min portionsweise 244 g 1,2,5,6-Di-o-isopropyliden-D-mannit. Nach beendeter Zugabe ruehrt man noch 15 min weiter und gibt dann 5 Liter Ethanol zu. Man saugt ab, waescht mit Ethanol nach und versetzt dann das Filtrat unter leichtem Kuehlen im Verlauf von 5 min mit 71 g Natriumborhydrid. Man ruehrt noch 2 Std. bei Raumtemperatur weiter, stellt dann den pH-Wert mit halbkonz. Essigsaeure auf 7.5 ein, laeßt noch 15 min stehen und saugt ab.

Der Filterrueckstand wird verworfen. Das Filtrat wird soweit eingedampft, bis kein Alkohol mehr uebergeht. Die zurueckbleibende waeßrige Loesung wird mehrmals mit Methylenchlorid extrahiert. Die vereinigten Methylenchloridphasen werden ueber Natriumsulfat getrocknet und eingedampft. Der Rueckstand wird ueber eine 40 cm Vigreux-Kolonne destilliert.

Ausbeute: 198.5 g; Sdp.: 45°C/0.7 mm

$[\alpha]_D^{20}$: + 11.6° (c = 10; Methanol)

$[\alpha]_D^{20}$: + 15.1° (c = 100)

c) R (-)-3-Tosyloxy-1,2-propandiol

Zu einer eiskalten Loesung von 36 g S (+)-Isopropyliden-glycerin in 150 ml absol. Pyridin gibt man unter Ruehren portionsweise 52 g p-Toluolsulfonylchlorid. Nach beendeter Zugabe laeßt man ueber Nacht im Kuehlschrank stehen, verduennt dann die Loesung mit 150 ml Ether und waescht so lange mit 1 N HCl, bis die waeßrige Phase einen sauren pH-Wert anzeigt. (Insgesamt etwa 600 ml 1 N HCl). Anschlie-ßend waescht man noch zweimal mit gesaettigter Natriumhydrogenkarbonatloesung, trocknet ueber Natriumsulfat, behandelt mit Floridin und dampft ein. Man erhaelt 69.1 g eines oeligen Rueckstandes von R-3-Tosyloxy-propandiol-acetonid, der ohne weitere Reinigung weiter umgesetzt wird. Das Acetonid wird in einer Mischung aus 50 ml Aceton und 147 ml 1 N HCl 40 min auf 80°C erwaermt, wobei eine klare Loesung entsteht. Die Loesung wird i. Vak. eingedampft und der Rueckstand in Methylenchlorid geloest. Die Methylenchloridloesung wird ueber Natriumsulfat getrocknet und eingedampft. Der Rueckstand wird aus Diisopropylether umkristallisiert.

Ausbeute: 45 g Schmp: 62°C

$[\alpha]_D^{20}$: - 9.9° (c = 7.9; Methanol)

$[\alpha]_D^{20}$: - 6.8 (c = 7.5; Pyridin)

d) R-Glycidol

45 g R (-)-3-Tosyloxy-1,2-propandiol werden in einer Mischung aus 40 ml absol. Methanol und 75 ml absol. Ether geloest. Hierzu tropft man unter Ruehren bei 0-5°C innerhalb von 20 min eine Loesung von 4 g Natrium in 90 ml Methanol. Man ruehrt noch 2 Stdn. unter Kuehlung weiter, saugt ab, waescht mit Ether nach und dampft das Filtrat

i. Vak. bei 20° Badtemperatur ein. Der Rueckstand wird nochmal in Ether aufgenommen, die Loesung mit Floridin behandelt, ueber Celite abgesaugt und eingedampft. Man erhaelt 10.5 g R-Glycidol als oeligen Rueckstand. (Dieser wird sofort weiter umgesetzt, um eine Racemisierung zu vermeiden.)

Beispiel 2

R (-)-Epichlorhydrin

Zu 32.7 g S (+)-3-Mesyloxy-1.2-epoxypropan tropft man unter guter Kuehlung 130 ml konz. Salzsaeure. Nach beendeter Zugabe ruehrt man noch 30 min bei Raumtemperatur weiter und dampft dann bei 30° Badtemperatur ein. Zur Entfernung von Restwassermengen wird mehrmals nach Zugabe von Alkohol eingedampft. Die letzten Reste an Loesungsmittel werden durch Anlegen von Hochvakuum entfernt. Man erhaelt so 40.4 g R-1-Chlor-2-hydroxy-3-mesyloxypropan. Dieses wird in 105 ml trockenem Ethylenglykol geloest. Nach Zugabe einer Loesung von 5.2 g Natrium in 130 ml trockenem Ethylenglykol wird noch 15 min bei Raumtemperatur geruehrt. Das entstandene R (-)-Epichlorhydrin wird sofort aus der Reaktionsloesung durch Anlegen von Hochvakuum (0.1-0.2 mm) bei Raumtemperatur abdestilliert. Zur Kondensation des R (-)-Epichlorhydrins wird der Kuehler mit einer Kuehlsole von -40°C bis -50°C beschickt. Der Auffangkolben wird ebenfalls auf diese Temperatur abgekuehlt.

Man erhaelt so 15.7 g R (-)-Epichlorhydrin. (Ausbeute: 78 %)
[α]_D²⁰: -33.8° (c = 1, Methanol)

Beispiel 3S (+)-4-(2,3-Epoxy-propoxy)-carbazol

27.5 g 4-Hydroxy-carbazol werden in einer Mischung aus 150 ml 1 N Natronlauge und 70 ml Dimethylsulfoxid geloest. Hierzu gibt man bei Raumtemperatur 13.9 g R (-)-Epichlorhydrin und ruehrt 18 Stdn. bei Raumtemperatur weiter. Dann gibt man 280 ml Wasser zu, ruehrt noch 15 min und saugt ab. Der Filterrueckstand wird mit 0.1 N Natronlauge und Wasser gewaschen und anschließend in Methylenchlorid geloest. Die Methylenchloridloesung wird ueber Natriumsulfat getrocknet, mit Aktivkohle und Floridin behandelt und eingedampft. Der Rueckstand wird zur Reinigung zweimal aus Essigester umkristallisiert.

Ausbeute: 15.2 g Schmp.: 163-164°C

$[\alpha]_D^{20}$: + 64.4° (c = 1; Pyridin)

Aus den Mutterlaugen wurden weitere 6.7 g Substanz isoliert.

Schmp.: 163-164°C

$[\alpha]_D^{20}$: + 64.5° (c = 1; Pyridin)

Beispiel 4R (-)-4-(2,3-Epoxy-propoxy)-carbazol

21.9 g 4-Hydroxy-carbazol werden in einer Mischung aus 120 ml 1 N Natronlauge und 40 ml Dimethylsulfoxid geloest. Hierzu tropft man bei Raumtemperatur eine Loesung von 18.2 g S (+)-3-Mesyloxy-1,2-epoxy-propan in 20 ml Dimethylsulfoxid. Man ruehrt 7 Stdn. bei Raumtemperatur, gibt 225 ml Wasser zu, ruehrt noch 15 min und saugt ab. Der

Filterrueckstand wird mit 0.1 N Natronlauge und Wasser gewaschen und anschließend in Methylenchlorid geloest. Die Methylenchloridphase wird ueber Natriumsulfat getrocknet, mit Aktivkohle und Floridin behandelt und eingedampft. Der Rueckstand wird zur Reinigung zweimal aus Essigester umkristallisiert.

Ausbeute: 18.5 g Schmp.: 162-163°C

$[\alpha]_D^{20}$: - 63.4° (c = 1; Pyridin)

Beispiel 5

S (-)-[1-Carbazolyl-(4)-oxy]-3-isopropylamino-propanol-(2)-hydroacetat

500 mg S (+)-4-(2,3-Epoxy-propoxy)-carbazol werden in 4 ml Methanol geloest und die Loesung nach Zugabe von 2.8 ml Isopropylamin 2 Stdn. auf 65°C erhitzt. Man dampft zu Trockene ein, wobei darauf zu achten ist, daß kein Isopropylamin mehr vorhanden ist, loest den Rueckstand heiß in 10 ml Essigester und versetzt die Loesung mit 0.24 ml Eisessig. Beim Abkuehlen kristallisiert das S (-)-Carazolol-Hydroacetat aus. Der Niederschlag wird abfiltriert, mit Essigester gewaschen und getrocknet.

Ausbeute: 410 mg Schmp.: 158-160°C

$[\alpha]_D^{20}$: - 20.1° (c = 1; Eisessig)

optische Reinheit nach GC-Befund: 99.5 %

Beispiel 6

R (+)-[1-Carbazolyl-(4)-oxy]-3-isopropylamino-propanol-(2)-hydroacetat

18 g R (-)-4-(2,3-Epoxy-propoxy)-carbazol werden in 140 ml Methanol geloest und die Loesung nach Zugabe von 100 ml Isopropylamin 2 Stdn. auf 65°C erhitzt. Man dampft zur Trockene, trocknet noch 1 Std. im Hochvakuum nach zur Entfernung des restlichen Isopropylamins und loest den Rueckstand in 300 ml heißem Essigester. Die Essigesterloesung wird mit Floridin behandelt und nach dem Absaugen noch heiß mit 8.6 ml Eisessig versetzt. Man laßt abkuehlen und saugt die ausgefallenen Kristalle ab. Zur weiteren Reinigung werden die Kristalle aus Essigester unter Zusatz von wenig Methanol umkristallisiert.

Ausbeute: 23 g Schmp.: 158-160°C

$[\alpha]_D^{20}$: +20.2° (c = 1; Eisessig)

optische Reinheit: 98.6 %

chem. Reinheit: 99.97 %

Beispiel 7

R(+)-[1-Carbazolyl-(4)-oxy]-3-[2-(2-methoxy-phenoxy)]-ethylamino-propanol-(2)

5 g R(-)-4-(2,3-Epoxy-propoxy)-carbazol werden zusammen mit 6.9 g o-Methoxy-phenoxy-ethylamin in 35 ml Isopropanol 2 Stdn. am Rueckfluß erhitzt. Man dampft das Loesungsmittel ab und ruehrt den Rueckstand 2 Stdn. mit einer Mischung aus 115 ml Toluol, 35 ml Cyclohexan und 40 ml Essigester. Man saugt ab und kristallisiert den Rueckstand aus 150 ml Essigester um. Ausbeute: 3.7 g Schmp. 121-123°C

$[\alpha]_D^{20}$: +18.4 (c = 1; Eisessig)

Beispiel 8

S(-)-[1-Carbazolyl-(4)-oxy]-3-[2-(2-methoxy-phenoxy)]-ethylamino-propanol-(2)

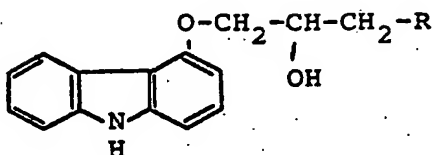
10 g S(+)-4-(2,3-Epoxy-propoxy)-carbazol werden zusammen mit 13.97 g o-Methoxy-phenoxy-ethylamin in 70 ml Isopropanol 2 Stdn. am Rueckfluß erhitzt. Man dampft das Loesungsmittel ab und ruehrt den Rueckstand 2 Stdn. mit einer Mischung aus 115 ml Toluol, 35 ml Cyclohexan und 40 ml Essigester. Man saugt ab und kristallisiert den Rueckstand aus 150 ml Essigester um.

Ausbeute: 7.2 g Schmp. 121-123°C

$[\alpha]_D^{20}$: -18.4 (c = 1; Eisessig)

Patentansprüche

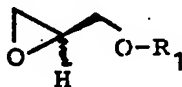
1. Verfahren zur Herstellung von R-Carbazol-Derivaten der Formel I



in der R ein unsubstituierter oder substituierter Aminorest bedeutet,

sowie deren pharmakologisch verträgliche Salze, dadurch gekennzeichnet, daß man ein

S-Epoxid-Derivat der Formel II



in der R₁ ein substituiertes Sulfonsäure-Derivat bedeutet,

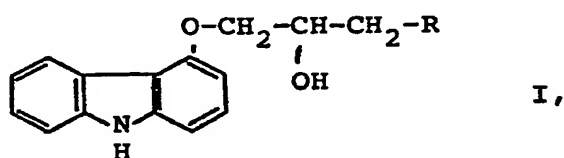
mit 4-Hydroxy-carbazol in Gegenwart eines organischen Lösungsmittels in alkalischem Medium umgesetzt und das erhaltene

R-4-(2,3-Epoxy-propoxy)-carbazol

mit Ammoniak oder einem substituierten Amin der oben angegebenen Bedeutung RH umgesetzt und anschließend die erhaltene Verbindung gewünschtenfalls in ein pharmakologisch verträgliches Salz überführt.

2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß
R ein Isopropylamin-tert. Butylamin- oder o-Methoxy-
phenoxy-ethylamin-Rest und
R₁ Mesyl bedeuten.

3. Verfahren zur Herstellung von S-Carbazol-Derivaten der
Formel I



in der R ein unsubstituierter oder substituierter
Aminorest bedeutet,

sowie deren pharmakologisch verträgliche Salze,
dadurch gekennzeichnet, daß man

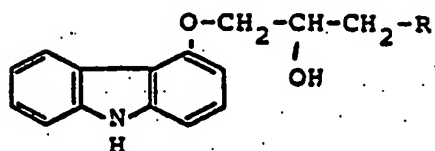
R-(-)Epichlorhydrin mit 4-Hydroxy-carbazol in Gegenwart
eines organischen Lösungsmittels in alkalischem Medium
umsetzt und das erhaltene

S-4-(2,3-Epoxy-propoxy)-carbazol

mit Ammoniak oder einem substituierten Amin der oben
genannten Bedeutung RH umsetzt und anschließend die er-
haltene Verbindung gewünschtenfalls in ein pharmakolo-
gisch verträgliches Salz überführt.

4. Verfahren nach Anspruch 3 dadurch gekennzeichnet, daß
R ein Isopropylamin-tert. Butylamin- oder o-Methoxy-
phenoxy-ethylamin-Rest bedeuten.

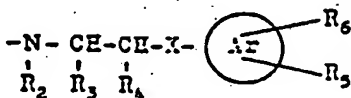
5. R(+)- und S(-)-Carbazolderivate der allgemeinen Formel I



I,

in der

R eine Aminogruppe, die durch eine niedrigere Alkylgruppe substituiert sein kann oder einen Rest



in dem

R_2 Wasserstoff, eine niedrigere Alkylgruppe oder eine Benzyl-, Phenylethyl- oder Phenylpropylgruppe,

R_3 Wasserstoff oder eine niedrigere Alkylgruppe,

R_4 Wasserstoff oder eine niedrigere Alkylgruppe,

X einen Valenzstrich, eine $-CH_2-$ -Gruppe, ein Sauerstoff- oder Schwefelatom,

Ar einen Phenyl-, Naphthyl-, Indanyl-, Tetrahydronaphthyl- oder Pyridyl-Rest und

R_5 und R_6 , welche gleich oder verschieden sein können, jeweils Wasserstoff, Halogen, eine niedrigere Alkylgruppe, eine Aminocarbonylgruppe, eine Hydroxy-

gruppe, eine niedere Alkoxygruppe, eine Benzyloxygruppe, eine niedere Alkylmercaptogruppe, eine niedere Alkylsulfinylgruppe, eine niedere Alkylsulfonylgruppe oder auch gemeinsam eine Methylendioxygruppe bedeuten,

darstellt,

sowie deren pharmakologisch verträgliche Salze.

6. R(+)-und S(-)-[1-Carbazolyl-(4)-oxy]-3-[2-(2-methoxyphenoxy)]-ethylamino-propanol-(2) sowie deren pharmakologisch verträgliche Salze.
7. R(-) und S(+)-4-(2,3-Epoxy-propoxy)-carbazol.
8. Arzneimittel enthaltend eine Verbindung gemäß Anspruch 5 sowie an sich bekannte pharmakologisch verträgliche Trägerstoffe.
9. Arzneimittel enthaltend eine Verbindung gemäß Anspruch 6 sowie an sich bekannte pharmakologisch verträgliche Trägerstoffe.
10. Arzneimittel enthaltend ein optisch reines Enantiomeres gemäß Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß neben üblichen pharmakologisch verträglichen Trägerstoffen ein adäquater Anteil des anderen Enantiomeren vorhanden ist, wobei das Enantiomeren-Verhältnis R : S von 50 : 50 ausgeschlossen ist.
11. Arzneimittel enthaltend ein optisch reines Enantiomeres gemäß Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß neben üblichen pharmakologisch verträglichen Trägerstoffen ein adäquater Anteil des anderen Enantiomeren vorhanden ist, wobei das Enantiomeren-Verhältnis R : S von 50 : 50 ausgeschlossen ist.

1 12. Verwendung von Verbindungen gemäß Anspruch 5 und 6 zur
Herstellung von Arzneimitteln.

5 13. Verwendung von Verbindungen gemäß Anspruch 7 zur Her-
stellung von Verbindungen der Formel I gemäß Anspruch 1
bzw. 3.

10

15

20

25

30

35



Europäisches
Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

0127099
Nummer der Anmeldung

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			EP 84105747.4
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl. 3)
D,A	EP - A1 - 0 004 920 (BOEHRINGER MANNHEIM GMBH) * Patentansprüche; Seite 7, Zeilen 31-36 *	1-4,8,9,12,13	C 07 D 209/88 A 61 K 31/40
D,A	DE - B2 - 2 240 599 (BOEHRINGER MANNHEIM GMBH) * Patentansprüche *	1-4,8,9,12,13	
			RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl. 3)
			C 07 D 209/00
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt.			
Recherchenort WIEN		Abschlußdatum der Recherche 06-08-1984	Prüfer HERING
<div>KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTEN</div> <div>X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : mündliche Offenbarung P : Zwischenliteratur T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze</div> <div>E : älteres Patentedokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus andern Gründen angeführtes Dokument & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument</div>			